DIALOG(R)File 347:JAPIO (c) 2001 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

03644271 **Image available**
NITROIMINO-BASED COMPOUND, PRODUCTION THEREOF AND PESTCONTROLLING AGENT
CONTAINING SAME COMPOUND

PUB. NO.: 04-009371 [JP 4009371 A] PUBLISHED: January 14, 1992 (19920114)

INVENTOR(s): TOKI TADAAKI

KOYANAGI TORU OKADA HIROSHI YOSHIDA KIYOMITSU SASAKI HIROSHI MORITA MASAYUKI

APPLICANT(s): ISHIHARA SANGYO KAISHA LTD [000035] (A Japanese Company or

Corporation), JP (Japan)

APPL. NO.: FILED:

02-109441 [JP 90109441] April 25, 1990 (19900425)

ABSTRACT

NEW MATERIAL: Compounds of formula I (X is -SO(sub 2)R(sup 1), -CO(sub 2)R(sup 1), -NR(sup 2)R(sup 3), -SO(sub 2)R(sup 4), CO(sub 2)R(sup 4), -COR(sup 4), -COCO(sub 2)R(sup 4) or -SO(sub 2)NR(sup 5)R(sup 6) (R(sup 1)-R(sup 6) are alkylene which may be substituted or aryl which may be substituted. R(sup 2), together R(sup 3) and R(sup 5), together R(sup 6) may form alkylene which may be substituted)) or salts thereof.

EXAMPLE: Methyl N-{(3-(2-chloro-5-pyridyl)methyl-2-nitroimino)-1- imidazoli dinyl)thio}-N-methylcarbamate.

USE: Useful as a pest-controlling agent.

PREPARATION: A compound of formula II is reacted with a compound of formula III (Hal is halogen) to obtain the objective compound of formula I.

[®] 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-9371

3 Int. Cl. 5

3)

62

17

ンの

9 g

60

トリ

00

ーテ

した。

得た。

(酢

目

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成 4年(1992) 1月14日

C 07 D 233/52 A 01 N 43/50

Q 893

7180-4C 8930-4H

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全11頁)

❷発明の名称

ニトロイミノ系化合物、それらの製造方法及びそれらを含有する有 害生物防除剤

②特 願 平2-109441

徾

宏

②出 願 平2(1990)4月25日

@発明者 土 岐 · 忠昭

滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号 石原産業株式会社中

央研究所内

@発明者 小柳

滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号 石原産業株式会社中

央研究所内

@発明者。岡田

滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号 石原産業株式会社中

央研究所内

⑦出 願 人 石原産業株式会社最終頁に続く

大阪府大阪市西区江戸堀1丁目3番22号

明 細 割

1. 発明の名称

ニトロイミノ系化合物、それらの製造方法及び それらを含有する有害生物防除剤

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 一般式(1)

$$X - S \longrightarrow N - CH_z \longrightarrow N - C \ell \longrightarrow \cdots (1)$$

(式中、Xは-SOzR'基(R'は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、-COzR'基(R'は前述の通りである)又は-NR²R³基(R'は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基、である)、-SOzR'基(R'は前述の通りである)、-COzR'基(R'は前述の通りである)、-COzR'基(R'は前述の通りである)、

- COR*基(R・は前述の通りである)、- COCOzR*基(R・は前述の通りである)、- SOzNR*R*基(R・及びR・は各々独立して置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基であり、R・及びR・は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)又は- CONR*R*基(R・及びR・は前述の通りである)であり、R²及びR・は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)である)で表わされるニトロイミノ系化合物又はそれらの塩。

2. 一般式(1)

$$X - S \longrightarrow N \longrightarrow N - CH_z \longrightarrow C \ell \qquad \cdots \qquad (I)$$

(式中、 X は - SO z R' 基 (R' は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、 - CO z R' 基 (R' は前述の通りである) 又は - NR z R z 基 (R z は置換されてもよいアルキ

ル基又は置換されてもよいアリール基であり、R3 は置換されてもよいアルキル基、置換されてもよ いアリール基、-SO₂R⁴ 基 (R⁴ は置換されても よいアルキル基又は置換されてもよいアリール基 である)、- COzR* 基 (R* は前述の通りである)、 - COR⁴基 (R⁴ は前述の通りである)、- COCOzR⁴ 基(R⁴ は前述の通りである)、-SO_zNR⁵R⁶基 (R⁵ 及び R⁶ は各々独立して置換されてもよい アルキル基又は置換されてもよいアリール基であ り、R⁵及びR⁶は一緒になって置換されてもよ いアルキレン基を形成してもよい)又は-CONR*R* 基 (R⁵ 及びR⁶ は前述の通りである)であり、 \ RZ及びR3は一緒になって置換されてもよいア ルキレン基を形成してもよい)である〕で表わさ れるニトロイミノ系化合物又はそれら塩を有効成 分として含有することを特徴とする有害生物防除 剤。

3. 一般式(II)

及びR。は各々独立して置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基であり、R。及びR。は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)又は一CONR。R。基(R。及びR。は前述の通りである)であり、R。及びR。は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)である〕で表わされる化合物とを反応させることを特徴とする

一般式(1)

$$X - S - N N - C II_z - C \ell \cdots (I)$$

(式中、Xは前述の通りである)で表わされるニトロイミノ系化合物又はそれらの塩の製造方法。
3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は新規なニトロイミノ系化合物、それらの製造方法及びそれらを含有する有害生物防除剤

$$\begin{array}{c}
 & \text{NO } z \\
 & \text{I} \\
 & \text{N} \\
 & \text{H N} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 & \text{N} - \text{C II } z - \text{O} \\
 &$$

で表わされる化合物と

一般式(II)

$$Ha \ell - S - X$$
 ... (Π)

〔式中、IIaℓはハロケン原子であり、 X は-SOzR¹基(R¹は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、 - COzR¹基(R¹は前述の通りである)又は - NR²R³基(R²は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基、

又は置換されてもよいアリール基である)、 - CO z R * 基 (R * は前述の通りである)、 - CO R * 基 甚 (R * は前述の通りである)、 - CO CO z R * 基 (R * は前述の通りである)、 - SO z N R * R * 基 (R *

に関する。

(先行技術及び発明に至った経緯)

特開昭62-81382 号、特開昭63-156786号などには、ニトロイミノ系化合物が殺虫剤などの有効成分として有用である旨開示されている。しかしながらそこには一般式(1)で表わされる本発明化合物のようにそのイミノ環に-S-X 基を置換基に持つ化合物については開示されていない。

本発明は特定のニトロイミノ系化合物が高い有 客生物防除効果を示すとの知見に基づく。

(発明の開示)

本発明は、次記一般式 (1) で表わされるニトロイミノ系化合物又はそれらの塩、それらの製造方法及びそれらを含有する有害生物防除剤に関する。

一般式(1)

$$X - S - N \longrightarrow N - CH_2 - C \ell$$
... (1)

〔式中、Xは-SOzR' 基(R' は置換されてもよ いアルキル基又は置換されてもよいアリール基で ある)、-COzR' 基(R' は前述の通りである) 又は-NR²R³ 基(R² は置換されてもよいアルキ ル基又は置換されてもよいアリール基であり、R² は置換されてもよいアルキル基、置換されてもよ いアリール基、-SOzR*基(R*は置換されても よいアルキル基又は置換されてもよいアリール基 である)、- CO_zR⁴ 基 (R⁴ は前述の通りである)、 - COR⁴基(R⁴ は前述の通りである)、- COCO₂R⁴ 基 (R ⁴ は前述の通りである)、 - SO₂NR⁵R゚基 (R°及びR°は各々独立して置換されてもよい アルキル基又は置換されてもよいアリール基であ り、R°及びR°は一緒になって置換されてもよ いアルキレン基を形成してもよい)又は-CONR⁵R⁶ 基(R * 及び R * は前述の通りである)であり、 R®及びR®は一緒になって置換されてもよいア ルキレン基を形成してもよい) である)

2 z R 1

至換

{R2

ても

とい

ル基

OR 4

(R5

بنے ن

ī劾

、し

、明

换

ヽ有

F

造

りす

)

チル基、プロピル基、プチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基などが挙げるれ、また、それらは直鎖又は枝分れ脂肪鎖の構造異性のものも含む。アルキレン基としては炭素数1~6のもの例えば、メチレン基、エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン基などが挙げられる。

前記一般式 (I) に含まれるアリール基としては、フェニル基、ナフチル基などが挙げられる。

前記一般式 (I) に含まれるハロゲン原子としては、例えば弗素原子、塩素原子、臭素原子、沃素原子が挙げられる。

前記一般式 (I) で表わされる化合物の塩としては、それらと酸性物質との付加塩が挙げられ、例えば、塩酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩、硫酸塩、硝酸塩のような無機酸塩などが挙げられる。

前記一般式 (I) で表わされる化合物には、E体、 Z体の異性体が存在するが、本発明にはE体、 Z体及びそれらの混合物も包含される。

前記一般式(1)で表わされる化合物は、例え

ル基及び置換されてもよいアルキレン基の置換な としては、ハロゲン原子、アルコキシ基、アルコ キシカルボニル基、ハロゲン化アルコキシカルボ ニル基、アルキルカルボニル基、ハロゲン化アル . キルカルボニル基、アルキルスルホニル基、ハロ ケン化アルキルスルホニル基、アリール基などが 挙げられ、また、それらの置換されてもよいアリ ール基の置換基としては前記置換されてもよいア ルキル基及び置換されてもよいアルキレン基の置 換基として挙げたものに加え、アルキル基、ハロ ゲン化アルキル基、シアノ基、ニトロ基などが挙 げられる。そしていずれの置換基についても、置 換基の数が2個以上の場合、それらは同一であっ ても異なってもよく、さらに前記ハロゲン化アル キル基及びハロゲン化アルコキシ基においてはそ れらが2ヶ以上のハロゲン原子でハロゲン化され ている場合そのハロゲン原子は同一であっても異 なってもよい。

前記一般式 (1) に含まれるアルキル基としては、炭素数 1~8 のもの、例えば、メチル基、エ・

ば、次の方法によって製造される。

$$\begin{array}{c} NOz \\ N \\ N \\ N \\ -CHz \\ \hline \\ N \\ -C\ell \\ + Ha\ell \\ -.S - X \\ \hline \\ (II) \\ \end{array}$$

$$X - S - N - C \parallel_2 - C \parallel_2$$

(式中、Ha & はハロゲン原子であり、 X は前述の 通りである)

前記反応は塩基の存在下で行なわれるのが望ま しく、塩基としては、nープチルリチウム、tert ープチルリチウム、フェニルリチウムなどの有機 リチウム化合物、水酸化ナトリウム、水酸化カリ ウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどの 無機塩基、トリエチルアミン、ピリジンなどの有 機塩基などが挙げられる。更には、これらの反応 前記反応の反応温度は通常-80℃~溶媒の還流温度、望ましくは0℃~30℃であり、反応時間は0.1~48時間である。

次に本発明化合物の具体的合成例を記載する。 合成例 1

メチル N- ((3- (2-クロロ-5-ピリジル)メチル-2- (ニトロイミノ) -1-イミダゾリジニル)チオ)-N-メチルカルバマート(化合物 Mo 1)の合成

- ピリジル) メチル-2- (ニトロイミノ) -1-イミダゾリジニル) チオ) - N-プロピル カルバマート (化合物 la 2) の合成

1-(2-クロロ・5-ピリジル)メチルー2
-(ニトロイミノ)イミダゾリジン1.55gを
N.N-ジメチルホルムアミド15m2中に溶解させ室温で60%水素化ナトリウム0.27gを設施した。室温で30分間撹拌した後、イソプロレバークロロスルフェニループロピルカルルマート1.93gを加えて室温で1時間撹拌した。にといる水中に投入して変温で1時間撹拌した。した後無水硫酸ナトリウムで乾燥をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)により精製して、油状物の目的物(化合物 No.2)0.26gを得た。

目的物のNMR 値

'H-NMR(CDC ℓ) δ ; 0.88(t, J=7Hz, 3H), 1.29(d, J=6Hz, 6H), 1.58-1.66(m, 2H), 3.51(t, J=9Hz, 2H), 3.63(t, J=7Hz, 2H), 4.05(t, J=9Hz, 2H), 4.51(s,

<u>目的物のNMR 値</u>

'II-NMR(CDC & 1) る; 3.39(s,3II), 3.57(t,J=9IIz, 2H), 3.81(s,3II), 4.07(t,J=9IIz,2II), 4.54(s, 2II), 7.38(d,J=8IIz,1II), 7.70(dd,J=8IIz及び 2Hz,1II), 8.33(d,J=2Hz,1II)

合成例 2

イソプロピル N- ((3- (2-クロロ-5

2川), 4.91-5.00(m,1川), 7.37(d,J=8Hz,1H), 7.70(dd,J=8Hz及び2Hz,1川), 8.31(d,J=2Hz,1H)合成例3

イソプロピル N- ((3- (2- クロロ・5-ーピリジル) メチル-2- (ニトロイミノ) -1-イミダゾリジニル) チオ] - N-メチルカ ルバマート (化合物 No. 4) の合成

1-(2-クロロー 5-ピリジル)メチルー 2-(ニトロイミノ)イミダブリジン1.0gををしているアミド10ml中に溶解させれるアミド10ml中に溶解させれるアミド10ml中に溶解させれる。室温で30分間撹拌した後、イソプカルにでルート1.93gを加えて全温で1時間撹拌した。にはカースルフェニンで1時間投入した。出してではないないがある。得られた粗生成物をよりなたとなりない。ほより積製しているのではよりない。10.41gを得た。

<u>目的物のNMR</u>値

「H-NMR(CDC ℓ $_3$) δ ; 1.32(d, J=8Hz.6H), 3.37(s, 3H), 3.54(t, J=9Hz, 2H), 4.05(t, J=9Hz, 2H), 4.53(s, 2H), 4.90-5.00(m, 1H), 7.36(d, J=8Hz, 1H), 7.70(dd, J=8Hz及び2Hz, 1H), 8.32(d, J=2Hz, 1H)

次に前記一般式 (I) で表わされる化合物の代表例を第1表に記載する。

$$X - S - N \longrightarrow N - CH_2 \longrightarrow C \ell \qquad \cdots \qquad (1)$$

化合物Na	X	物 性
1	- N < C 3 C 3 C 3	非晶形 白色固体
2	$-N < \frac{C_3 H_7(n)}{CO_2 CH(CH_3)_2}$	油状物
3	- N < CH 3 CO 2 C 2 H 5	

化合物No	. X	物 性		
4	- N < CII 3 CO z CII (CII 3) z	油状物		
5	$-N < \frac{C0^{3}C^{4}II^{3}(n)}{C11^{3}}$			
6	- N < CO 2 C 4 II 9 (t)			
7	- N < C2H3			
8	- N < C2 I 5 C 0 2 C 2 H 5			
9	$-N < \frac{C_2 H_5}{CO_2 CH (CH_3)_2}$			
10	$-N < \frac{C_2 II_5}{C_0 z_0 C_4 II_9 (n)}.$			
. 11	$-N < \frac{C_2 H_5}{CO_2 C_4 H_9(t)}$			
12	- N < C3H7(n)			

化合物Na	Х	物 性		
13	- N < CH (CH 3) 2			
	CO2CH2			
14	- N < CH (CH 3) 2			
	CO2C2Hs			
15	$-N < C_4 \parallel_{\Phi}(t)$			
	" CO2CH2			
	$\langle \hat{O} \rangle$			
16	-N CO2CH3			
	CII 3	 		
17	- N < CO 2 - (O)			
	<u> </u>			
18	-N < C+II+(n)			
	C4 I 4 (n)	·		
19	- N < CH 3			
	CH2CH2CO2C2H5			
20	- N < CH (CH 3) 2			
	CH2CH2CO2C2H5			

化合物No	Х	物性				
21	- N < CII 2 CO 2 C 2 II 5					
22	- S02CH3	-				
23	- COzCH3					
24	Clla					
25	- M < COCH 3	·				
26	CO ₂ C ₃ H ₇ (n)	,				
27	- N < CH ₃	·				
28	- N < COCO z CH 3					
29	- N < CH 3 CH 3 CH 3					

レー 2 ・ N, N

上、室

, た。 , ロロ

3 g

を水

、硫酸 た。

トグ

製し

0.24

)Hz,

4(s,

び

- 5

. 111)

-- 5 |) -

ルカ

- 2

N,N Ŀ、

加し ル

-

夏応 った

シン

りラ

レ:

nの

化合物Na	. x	物	性
30	- M < CON < CH 3 CH 3		
31	- N		

例えば、ナミハダニ、ニセナミハダニ、ミカン ハダニ、ネダニなどのような植物寄生性ダニ類、 コナガ、ヨトウムシ、ハスモンヨトウ、コドリン . ガ、ボールワーム、タバコバッドワーム、マイマ イガ、コロラドハムシ、ウリハムシ、ボールウィ ービル、アプラムシ類、ウンカ類、ヨコバイ類、 カイガラムシ類、カメムシ類、コナジラミ類、ア ザミウマ類、バッタ類、ハナバエ類、コガネムシ 類、タマナヤガ、カブラヤガ、アリ類などのよう な農業害虫類、イエダニ、ゴキブリ類、イエバエ、 アカイエカのような衛生害虫類、バクガ、アズキ ゾウムシ、コクヌストモドキ、ゴミムシダマシ類 などのような貯穀害虫類、イガ、ヒメカツオブシ ムシ、シロアリ類などのような衣類、家屋害虫類、 その他家畜などに寄生するノミ類、シラミ類、ハ エ類などに対しても有効であり、更にはネコブセ ンチュウ類、シストセンチュウ類、ネグサレセン チュウ類、イネシンガレセンチュウ、イチゴメセ

本発明化合物は有害生物防除剤の有効成分とし

て優れた活性を示す。

本発明化合物を有害生物防除剤の有効成分として使用するに際しては、従来の農薬の製剤の場合と同様に農薬補助剤と共に乳剤、粉剤、粒剤、水和剤、液剤、エアゾール剤、ペースト剤などの種々の形態に製剤することができる。これらの配合割合は通常有効成分 0.5 ~9 0 重量部で農薬補助

利10~99.5 重量部である。これらの製剤の実際の使用に際しては、そのまま使用するか、または水等の希釈剤で所定温度に希釈して使用することができる。

ここにいう農薬補助剤としては、担体、乳化剤、 懸濁剤、分散剤、展着剤、浸透剤、湿潤剤、増粘 剤、安定剤などが挙げられ、必要により適宜添加 すればよい。担体としては、固体担体と液体担体 に分けられ、固体担体としては、澱粉、活性炭、 大豆粉、小麦粉、木粉、魚粉、粉乳などの動植物 性粉末、タルク、カオリン、ベントナイト、炭酸 カルシウム、ゼオライト、珪藻土、ホワイトカー ポン、クレー、アルミナ、硫黄粉末などの鉱物性 初末などが挙げられ、液体担体としては、水、メ チルアルコール、エチレングリコールなどのアル コール類、アセトン、メチルエチルケトンなどの ケトン類、ジオキサン、テトラヒドロフランなど のエーテル類、ケロシン、灯油などの脂肪族炭化 水素類、キシレン、トリメチルベンゼン、テトラ メチルベンゼン、シクロヘキサン、ソルベントナ

1成分とし

、ミカン ダニ類、 コドリン 、マイマ ールウィ バイ類、 ミ類、ア ガネムシ どのよう イエバエ、 、アズキ ダマシ類 ツオプシ 屋害虫類、 ミ類、ハ ネコブセ サレセン

製剤の実 か、また 刊するこ

チゴメセ

「川道笈号)、・・・・・・・ない、1、 宜体性動、ト鉱水のなン族化増添担炭稙炭カ物、アどな炭剤粘加体、物酸一性メルのど化、

テトラ

ントナ

フサなどの芳香族炭化水素類、クロロホルム、クロロベンゼンなどのハロゲン化炭化水素類、ジメチルホルムアミドなどの酸アミド類、酢酸エチルエステル、脂肪酸のクリセリンエステルなどのエステル類、アセトニトリルなどのニトリル類、ジメチルスルホキシドなどの含硫化合物類などが挙げられる。

また、必要に応じて他の農薬、例えば殺虫剤、 殺ダニ剤、殺線虫剤、殺菌剤、抗ウイルス剤、誘 引剤、除草剤、植物生長調整剤などと混用、併用 することができ、この場合に一層優れた効果を示 すこともある。

例えば、殺虫剤、殺ダニ剤、或いは殺線虫剤としては、〇- (4-プロモー2-クロロフェニル) 〇-エチルS-プロピルホスホロチオエート、 2.2 -ジクロロピニル、ジメチルホスフェート、 エチル3-メチルー4- (メチルチオ) フェニル イソプロピルホスホロアミデート、0.0 -ジメチル〇-4-ニトローm-トリルホスホロチオエート、〇-エチル〇-4-ニトロフェニルフェニル

5.6 -ジメチルピリミジン-4-イルジメチルカ ーパメート、S,S ′ー2ージメチルアミノトリメ チレンビス (チオカーバメント) のようなカーバ メート系化合物:2,2,2 - トリクロロ-1,1 - ピ ス (4-クロロフェニル) エタノール、4-クロ ロフェニル-2,4,5 -トリクロロフェニルスルホ ンのような有機塩素系化合物;トリシクロヘキシ ルチンヒドロキシドのような有機金属系化合物; $(RS) - \alpha - \nu r J - 3 - 7 \pm J + \nu \kappa \nu \nu \nu \nu (RS)$ -2-(4-クロロフェニル) -3-メチルプチ レート、3-フェノキシベンジル(IRS) -シス、 トランス-3-(2,2-ジクロロビニル)-2,2ジメチルシクロプロパンカルボキシレート、(RS) -α-シアノ-3-フェノキシベンジル(1RS) -シス, トランスー3ー (2,2-ジクロロビニル) -2.2 -ジメチルシクロプロパンカルボキシレー ト、(S) -α-シアノ-3-フェノキシベンジル (1R) - y - 3 - (2, 2 - y - 7 - 7 - 7 - 7) -2.2 - ジメチルシクロプロパンカルボキシレート、

ホスホノチオエート、0.0 -ジェチル〇-2-イ ソプロピルー6ーメチルピリミジンー4ーイルホ スホロチオエート、0.0 -ジメチルO-(3.5,6-トリクロロー2-ピリジル)ホスホロチオエート、 0,S -ジメチルアセチルホスホロアミドチオエー ト、〇‐(2.4‐ジクロロフェニル)〇‐エチル S-プロピルホスホロジチオエートのような有機 リン酸エステル系化合物;1-ナフチルメチルガ ーパーメート、2-イソプロポキシフェニルメチ ルカーバーメート、2 - メチル-2 - (メチルチ オ) プロピオンアルデヒドローメチルカルバモイ ルオキシム、2,3 -ジヒドロ-2,2 -ジメチルベ ンプフラン-7-イルメチルカーバメート、ジメ チルN,N ′- 〔チオピス 〔(メチルイミノ)カル ポニルオキシ)) ピスエタンイミドチオエート、 S-メチルN- (メチルカルバモイルオキシ) チ オアセトイミデート、N,N -ジメチルー2-メチ ルカルパモイルオキシイミノー2- (メチルチオ) アセトアミド、2-(エチルチオメチル)フェニ ルメチルカーパメート、2-ジメチルアミノー

- シス. トランス - 3 - (2 - クロロ - 3,3,3 -トリフルオロプロペニル) -2,2 - ジメチルシク ロプロパンカルボキシレート、4-メチル-2.3. 5.6 -テトラフルオロベンジル-3- (2-クロ ロ-3,3,3 -トリフルオロ-1-プロペン-1-イル) -2,2 -ジメチルシクロプロパンカルボン 酸のようなピレスロイド系化合物;1-(4-ク ロロフェニル) - 3 - (2,6-ジフルオロベンゾ イル) ウレア、1 - (3,5-ジクロロ-4-(3 - クロロー 5 - トリフルオロメチルー 2 - ピリジ ルオキシ)フェニル) - 3 - (2.6 - ジフルオロ ベンゾイル) ウレア、1-(3.5-ジクロロ-2.4 - \mathcal{G} $\mathcal{G$ ロベンゾイル) ウレアのようなベンゾイルウレア 系化合物; 2-tert-プチルイミノー3-イソプ ロピルー5-フェニルー3,4,5,6 ーテトラヒドロ - 2 H - 1,3,5 - チアジアジン - 4 - オン、トラ ンス-(4-クロロフェニル)-N-シクロヘキ シルー4ーメチルー2ーオキソチアゾリジノンー 3 - カルポキサミド、N - メチルピス (2.4 - キ

11

シリルイミノメチル)アミンのような化合物:イソプロピル(2E、4E)-11-メトキシー3.7.11-トリメチル-2.4 -ドデカジエノエートのような幼若ホルモン様化合物:また、その他の化合物として、ジニトロ系化合物、有機硫黄化合物、尿素系化合物、トリアジン系化合物などが挙げられる。更に、BT剤、昆虫病原ウイルス剤などのような微生物農薬などと、混用、併用することもできる。

カーバメイト)、ジンクプロピレンピス(ジチオ カーパメート) の重合物のようなジチオカーバメ ート系化合物;3a,4,7,7a--テトラヒドロ-N-(トリクロロメチルスルフェニル) フタルイミド、 3a, 4, 7, 7a ーテトラヒドローN - (1, 1, 2, 2 - テ トラクロロエチルスルフェニル) フタルイミド、 * N-(トリクロロメヂルスルフェニル)フタルイ ミドのようなN-ハロゲノチオアルキル系化合物: 3 - (3,5-ジクロロフェニル) - N - イソプロ ピルー2,4 ージオキソイミダゾリジン-1-カル ポキサミド、(RS) - 3 - (3,5-ジクロロフェニ ル) -5-メチル-5-ピニル-1,3 -オキサゾ リジン-2,4 -ジオン、N- (3,5-ジクロロフ ェニル) -1,2 -ジメチルシクロプロパン-1,2 - ジカルボキシミドのようなジカルボキシミド系 化合物:メチル1-(プチルカルバモイル)ベン ズイミダゾールー 2 -- イルカーバメート、ジメチ ル4,4 '- (0-フェニレン) ピス (3-チオア ロファネート) のようなベンスイミダゾール系化 合物:1-(4-クロロフェノキシ)-3.3 -ジ

メチルー1- (1 H-1,2,4 -トリアゾールー1・ - イル) プタノン、1- (ピフェニイル- 4 - イ nx キシ) -3,3 -ジメチル-1 - (1 II -1.2. 4 - トリアゾールー1 - イル) プタンー2 - オー ル、1 - (N - (4 -) - 2 -) +リフルオロ メチルフェニル) - 2 - プロポキシアセトイミド イル) イミダゾール、1 - (2 - (2,4…ジクロ ロフェニル) - 4 - エチル-1.3 - ジオキソラン - 2 - イルメチル) - 1 H - 1, 2, 4 - トリアゾー ル、1-(2-(2,4-ジクロロフェニル)-4-プロピルー1.3 -ジオキソラン-2-イルメチ ν) - 1 H - 1, 2, 4 - トリアゾール、1 - 〔2 -(2,4-ジクロロフェニル) ペンチル) -1 H-1,2,4 - ドリアゾールのようなアゾール系化合物; 2.4 '-ジクロロ-α-(ピリミジン-5-イル) ベンズヒドリルアルコール、(±)-2,4 ′-ジ フルオローα- (1 H-1,2,4 -トリアゾールー 1-イルメチル) ベンズヒドリルアルコールのよ うなカルピノール系化合物;3′ーイソプロポキ シーοートリアニリド、α, α, αートリフルオ

ロー3・一イソプロポキシー o ートルアニリドのようなベンズアニリド系化合物;メチルNー(2ーメトキシアセチル)ーNー(2.6ーキシリル)ー D Lーアラニネートのようなフェニルアミド系化合物;3ークロローNー(3ークロロー2.6ーツニトリフルオロメチルー2ーピリジナミン系化合物、モルフォリン系化合物、モルフォリン系化合物、アントラキノン系化合物、キノナ酸系化合物、スルフェン酸系化合物、抗生物質などが挙げられる。

本発明の有害生物防除剤の施用は、一般に1~20.000ppm 望ましくは20~2.000ppmの有効成分 濃度で行なう。これらの有効成分濃度は、製剤の形態及び施用する方法、目的、時期、場所及び害虫の発生状況等によって適当に変更できる。例えば、水生有害虫の場合、上記濃度範囲の薬液を発生場所に散布しても防除できることから、水中での有効成分濃度範囲は上記以下である。単位面積

;) · チオ バメ N -₹ F. - · · · · · · · · F. 11/1 合物: プロ カル ェニ サゾ ロフ 1.2 ド系 ベン メチ

ド(ルド6リンと合合、の2)系-ルのし物物尿

オア

系 化

- 07

1成剤び例を中面~分の害え発で積

あたりの施用 里は 1 0 a 当り、有効成分化合物として約 0.1~5.000 g、好ましくは 1 0~1.000 gが使用される。しかし、特別の場合には、これらの範囲を逸脱することも可能である。

試験例1 ヒメトピウンカ殺虫試験

有効成分濃度 8 0 0 ppm に調整した薬液にイネ 幼苗を約 1 0 秒間浸漬し、風乾した後湿った脱脂

虫の寄生したナス葉を前記の濃度に調整した薬液に約10秒間浸漬処理し、風乾後26℃の照明付恒温器内に放置した。放虫後5日目に生死を判定し、下記の計算式により死虫率を求めた。なお、離脱虫は死亡したものとみなした。

化合物 No. 1、2及び4が100%の死虫率を示した。

試験例4 モモアカアプラムシ浸透移行性試験 有効成分化合物のそれぞれの製剤品を水に分散 させ、濃度を800ppm に調整した。ナスの本業 1 枚だけを残したものをカップ(直径8cm、高さ 7 cm)に移植し、これにモモアカアプラムシ無翅 胎生雌成虫を2~3頭接種し、産仔させた。接種 2 日後成虫を除去し、幼虫数をかぞえた。この幼 虫の寄生したナスに、前記の濃度に調整した薬液 1 0 m ℓ を土壌灌注処理し、2 6 ℃の照明付恒温 器内に放置した。処理5日後に生死を判定し、前 記試験例3の場合と同様にして死虫率を求めた。 綿で根部を包んで試験管に入れた。次いで、この中へヒメトビウンカの幼虫10頭を放ち、管口にガーゼでふたをして26℃の照明付恒温器内に放置した。放虫後5日目に生死を判定し、下記の計算式により死虫率を求めた。

化合物 Ma 1 及び 2 が 1 0 0 % の死虫率を示した。 試験例 2 ツマグロヨコバイ殺虫試験

ヒメトピウンカの幼虫をツマグロヨコバイの幼虫に代えること以外は、前記試験例1の場合と同様にして試験を行ない、死虫率を求めた。

化合物 Ma 1 及び 2 が 1 0 0 % の死虫率を示した。 <u>試験例 3 モモアカアプラムシ殺虫試験</u>

有効成分化合物のそれぞれの製剤品を水に分散させ、濃度を800ppm に調整した。ナスの本葉1枚だけを残したものをカップ(直径8cm、高さ7cm)に移植し、これにモモアカアプラムシ無翅胎生雌成虫を2~3頭接種し、産仔させた。接種2日後成虫を除去し、幼虫数をかぞえた。この幼

なお、離脱虫は死亡したものとみなした。

化合物 No. 1 及び 2 が 1 0 0 % の死虫率を示した。 <u>試験例 5 ハスモンヨトウ殺虫試験</u>

有効成分化合物のそれぞれの製剤品を水に分散させ800ppmの濃度に調整した薬液に、キャベツの葉片を約10秒間浸漬し、風乾した。直径9°cmのペトリ皿に湿った遮紙を敷き、その上に風乾した葉片を置いた。そこへ2~3令のハスモンョトウ幼虫10頭を放ち、ふたをして26℃の照明付恒温器内に放置した。放虫後5日目に生死を判定し、前記試験例1の場合と同様にして死虫率を求めた。

化合物 Ma 1、2及び 4 が 1 0 0 %の死虫率を示した。

次に本発明の製剤例を記載するが、本発明における化合物、配合割合、剤型などは記載例のみに限定されるものではない。

製剤例 1

(イ) 化合物 No. 1

2 0 重量部

(ロ) カオリン

7 2 重量部

(ハ) リグニンスルホン酸ソーダ 8 重量部 以上のものを均一に混合して水和剤とする。

製剤例2

(イ) 化合物 № 2

5 重量部

(ロ) タルク

9 5 重量部

以上のものを均一に混合して粉剤とする。

製剤例3

(イ) 化合物 № 2

2 0 重量部

(ロ) N,N ' - ジメチルホルムアミド

2 0 重量部

(ハ) ポリオキシエチレンアルキルフェニルエ

ーテル

10重量部

(ニ) キシレン

5 0 重量部

以上のものを均一に混合、溶解して乳剤とする。

製剤例 4

(イ) カオリン

6 8 重量部

(ロ) リグニンスルホン酸ソーダ 2 重量部

(ハ) ポリオキシエチレンアルキルアリールサ

ルフェート

5 重量部

(ニ) 微粉シリカー

.2 5 重量部

"以上のものを均一に混合、粉砕した原液に更に

(ホ) ポリカルボン酸ナトリウム 5 重量部

(へ) 無水硫酸ナトリウム 42.8 重量部 を加え均一に混合、乾燥してドライフロアプル剤 とする。

製剤例7

(イ) 化合物 № 4

5重量部

(ロ) ポリオキシエチレンオクチルフェニルエ 1重量部

-(ハ) ポリオキシエチレンの燐酸エステル

0.5 重量部

(ニ) 粒状炭酸カルシウム

9 3. 5 重量部

(イ)~(ハ)を予め均一に混合し、適量のア セトンで希釈した後、 (二) に吹付け、アセトン を除去して粒剤とした。

製剤例8

(イ) 化合物 № 2

(ロ) N-メチル-2-ピロリドン

2.5 重量部

(ハ)大豆油

9 5. 0 重量部

以上の各成分の混合物と、化合物は1とを4: 1の重量割合で混合し、水和剤とする。

製剤例 5

(イ) 化合物 № 1

4 0 重量部

(ロ) オキシレーテッドポリアルキルフェノー ルフォスフェート-トリエタノールアミ

2 重量部

(ハ) シリコーン

0.2 重量部 0.1 重量部

(ニ) ザンサンガム (ホ) エチレングリコール

5 重量部

(へ) 水

5 2. 7 重量部

以上のものを均一に混合、粉砕してフロアプル 剤とする。

製剤例 6.

(イ) 化合物 № 1

50重量部

(ロ) オキシレーテッドポリアルキルフェニル フォスフェートートリエタノールアミン

2 重量部

(ハ) シリコーン

0.2 重量部

(ニ) 水

47.8 重量部

以上のものを均一に混合、溶解して微量散布剤 (ultra low volume formulation)とする。

製剤例9

(イ) 化合物 Na 4

5 重量部

(ロ) N.N ゲージメチルホルムアミド

15重量部

(ハ) ポリオキシエチレンアルキルアリール

(aryl) エーテル

10重量部

(ニ) キシレン

70重量部

以上のものを均一に混合し乳剤とする。

石原産業株式会社 特許出願人

第1頁の続き								
	@発		者	吉 田	潔	充	滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号	石原産業株式会社中
							央研究所内	
	@発	明	者	佐 々 木	広	志	滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号	石原産業株式会社中
							央研究所内	•
	@発	明	者	森田	雅	之	滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号	石原産業株式会社中
							央研究所内	